# Введение в анализ данных

# Домашнее задание 1. Numpy, matplotlib, scipy.stats

#### Правила:

- Дедлайн 25 марта 23:59. После дедлайна работы не принимаются кроме случаев наличия уважительной причины.
- Выполненную работу нужно отправить на почту <u>`mipt.stats@yandex.ru (mailto:%60mipt.stats@yandex.ru)</u>, указав тему письма " [номер группы] Фамилия Имя Задание 1"`. Квадратные скобки обязательны.
- Прислать нужно ноутбук и его pdf-версию (без архивов). Названия файлов должны быть такими: 1.N.ipynb и 1.N.pdf, где N -- ваш номер из таблицы с оценками. pdf-версию можно сделать с помощью Ctrl+P. Пожалуйста, посмотрите ее полностью перед отправкой. Если что-то существенное не напечатается в pdf, то баллы могут быть снижены.
- Решения, размещенные на каких-либо интернет-ресурсах, не принимаются. Кроме того, публикация решения в открытом доступе может быть приравнена к предоставлении возможности списать.
- Для выполнения задания используйте этот ноутбук в качестве основы, ничего не удаляя из него.
- Пропущенные описания принимаемых аргументов дописать на русском.
- Если код будет не понятен проверяющему, оценка может быть снижена.

#### Баллы за задание:

Легкая часть (достаточно на "хор"):

- Задача 1.1 -- 3 балла
- Задача 1.2 -- 3 балла
- Задача 2 -- 3 балла

Сложная часть (необходимо на "отл"):

- Задача 1.3 -- 3 балла
- Задача 3.1 -- 3 балла
- Задача 3.2 -- 3 балла
- Задача 3.3 -- 3 балла
- Задача 4 -- 4 балла

Баллы за разные части суммируются отдельно, нормируются впоследствии также отдельно. Иначе говоря, 1 балл за легкую часть может быть не равен 1 баллу за сложную часть.

```
In [54]: import numpy as np
import scipy.stats as sps

import matplotlib.pyplot as plt
import matplotlib.cm as cm
from mpl_toolkits.mplot3d import Axes3D
import ipywidgets as widgets

import typing

%matplotlib inline
```

## Легкая часть: генерация

В этой части другие библиотеки использовать запрещено. Шаблоны кода ниже менять нельзя.

## Задача 1

Имеется симметричная монета. Напишите функцию генерации независимых случайных величин из нормального и экспоненциального распределений с заданными параметрами.

```
In [55]: # Эта ячейка -- единственная в задаче 1, в которой нужно использовать
# библиотечную функция для генерации случайных чисел.
# В других ячейках данной задачи используйте функцию coin.
# симметричная монета
coin = sps.bernoulli(p=0.5).rvs
```

Проверьте работоспособность функции, сгенерировав 10 бросков симметричной монеты.

```
In [56]: coin(size=10)
Out[56]: array([0, 1, 0, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 1])
```

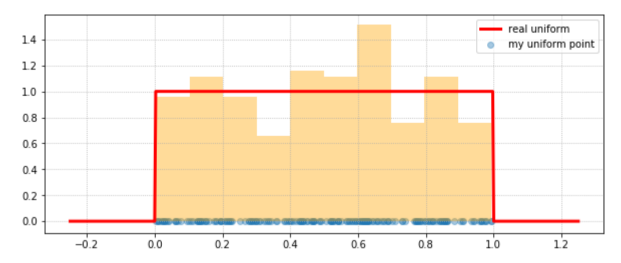
**Часть 1.** Напишите сначала функцию генерации случайных величин из равномерного распределения на отрезке [0,1] с заданной точностью. Это можно сделать, записав случайную величину  $\xi \sim U[0,1]$  в двоичной системе системе счисления  $\xi = 0, \xi_1 \xi_2 \xi_3 \dots$  Тогда  $\xi_i \sim Bern(1/2)$  и независимы в совокупности. Приближение заключается в том, что вместо генерации бесконечного количества  $\xi_i$  мы полагаем  $\xi = 0, \xi_1 \xi_2 \xi_3 \dots \xi_n$ .

Нужно реализовать функцию нужно так, чтобы она могла принимать на вход в качестве параметра size как число, так и объект tuple любой размерности, и возвращать объект numpy.array соответствующей размерности. Например, если size=(10, 1, 5), то функция должна вернуть объект размера  $10 \times 1 \times 5$ . Кроме того, функцию coin можно вызвать только один раз, и, конечно же, не использовать какие-либо циклы. Аргумент precision отвечает за число n.

Out[58]: 0.49617194904927453

Для U[0,1] сгенерируйте 200 независимых случайных величин, постройте график плотности на отрезке [-0.25, 1.25], а также гистограмму по сгенерированным случайным величинам.

```
In [59]: | size = 200
         grid = np.linspace(-0.25, 1.25, 500)
         sample = uniform(size, 50)
         # Отрисовка графика
         plt.figure(
             figsize = (10,4)
         # отображаем значения случайных величин полупрозрачными точками
         plt.scatter(
             sample,
             np.zeros(size),
             alpha=0.4,
             label='my uniform point'
         # по точкам строим нормированную полупрозрачную гистограмму
         plt.hist(
             sample,
             bins=10,
             density=True,
             alpha=0.4,
             color='orange'
         # рисуем график плотности
         plt.plot(
             grid,
             sps.uniform.pdf(grid),#<Посчитайте плотность в точках grid, используя sps.uniform.pdf>,
             color='red', #<красный цвет линии>,
             linewidth=3, #<толщина линии равна 3>,
             label='real uniform'#<подпись линии в легенде к графику>
         plt.legend()
         plt.grid(ls=':')
         plt.show()
```

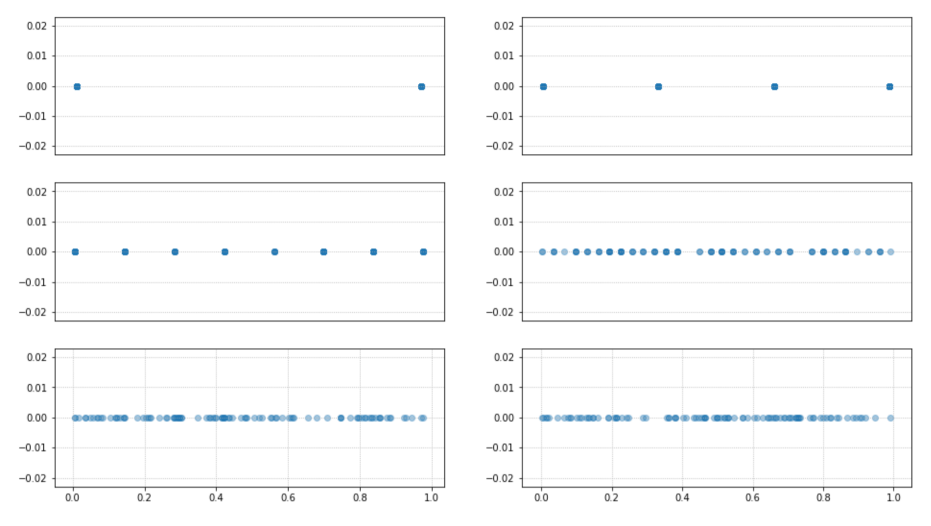


Исследуйте, как меняются значения случайных величин в зависимости от precision.

```
In [60]: size = 100

plt.figure(
    figsize=(16,9)
)

for i, precision in enumerate([1, 2, 3, 5, 10, 30]):
    plt.subplot(3, 2, i + 1)
    plt.scatter(
        uniform(size, precision),
        np.zeros(size),
        alpha=0.4
    )
    plt.grid(ls=':')
    if i < 4: plt.xticks([])</pre>
```



## Вывод:

Очевидно, что определение равномерного распределения через двоичное приближение даёт нам дискретную случайную величину с множеством значений  $\{0, 1, \dots, 2^p\}$ , где p - точность.

**Часть 2.** Напишите функцию генерации случайных величин в количестве size штук (как и раньше, тут может быть tuple) из распределения  $\mathcal{N}(loc, scale^2)$  с помощью преобразования Бокса-Мюллера, которое заключается в следующем. Пусть  $\xi$  и  $\eta$  -- независимые случайные величины, равномерно распределенные на (0, 1]. Тогда случайные величины  $X = cos(2\pi\xi)\sqrt{-2\ln\eta}$ ,  $Y = sin(2\pi\xi)\sqrt{-2\ln\eta}$  являются независимыми нормальными  $\mathcal{N}(0, 1)$ .

Реализация должна быть без циклов. Желательно использовать как можно меньше бросков монеты.

```
In [61]: def f(rand_var):
    return np.array(list(map(np.cos, 2 * np.pi * rand_var)))
def g(rand_var):
    return (-2 * np.array(list(map(np.log, rand_var))))**0.5

def normal(size=1, loc=0, scale=1, precision=30):
    rand_var_first = uniform(np.prod(size), precision)
    rand_var_second = uniform(np.prod(size), precision)
    return np.array(loc + scale * f(rand_var_first) * g(rand_var_second)).reshape(size)
In [62]: normal(3)
```

```
In [62]: normal(3)
```

Out[62]: array([-0.14482941, 0.70699776, 1.22545857])

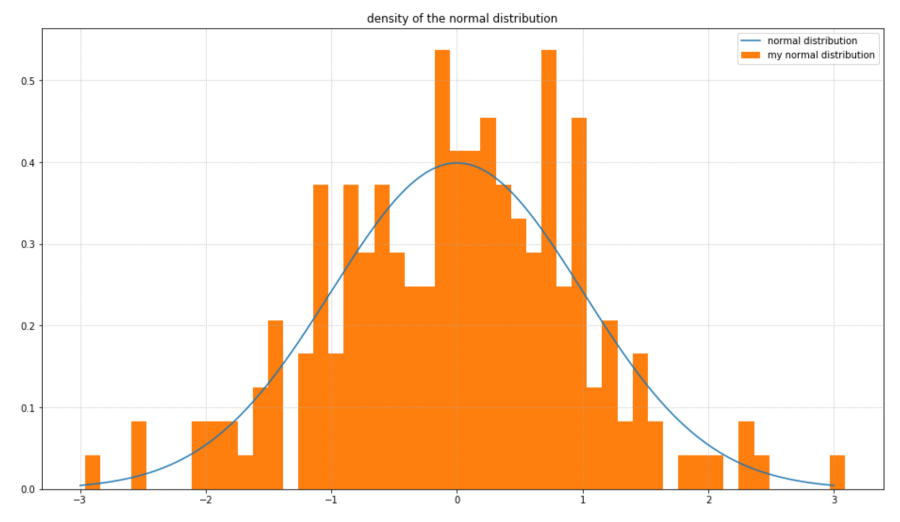
Для  $\mathcal{N}(0,1)$  сгенерируйте 200 независимых случайных величин, постройте график плотности на отрезке [-3,3], а также гистограмму по сгенерированным случайным величинам.

```
In [63]: grid = np.linspace(-3,3,200)

plt.figure(
    figsize=(16,9)
)

plt.plot(grid, sps.norm.pdf(grid), label="normal distribution")
plt.hist(normal(200), bins=50, density=True, label="my normal distribution")

plt.title("density of the normal distribution")
plt.legend()
plt.grid(ls=':')
plt.show()
```



## Сложная часть: генерация

**Часть 3.** Вы уже научились генерировать выборку из равномерного распределения. Напишите функцию генерации выборки из экспоненциального распределения, используя из теории вероятностей:

Если  $\xi$  --- случайная величина, имеющая абсолютно непрерывное распределение, и F --- ее функция распределения, то случайная величина  $F(\xi)$  имеет равномерное распределение на [0,1].

Какое преобразование над равномерной случайной величиной необходимо совершить?

Пусть  $U \sim U[0,1]$ . Тогда  $X = -\frac{1}{\lambda} \ln U \sim \operatorname{Exp}(\lambda)$ .

Для получения полного балла реализация должна быть без циклов, а параметр size может быть типа tuple.

```
In [64]: def expon(size=1, lambd=1, precision=30):
    return -1 / lambd * np.array(list(map(np.log, uniform(np.prod(size), precision)))).reshape(size)
```

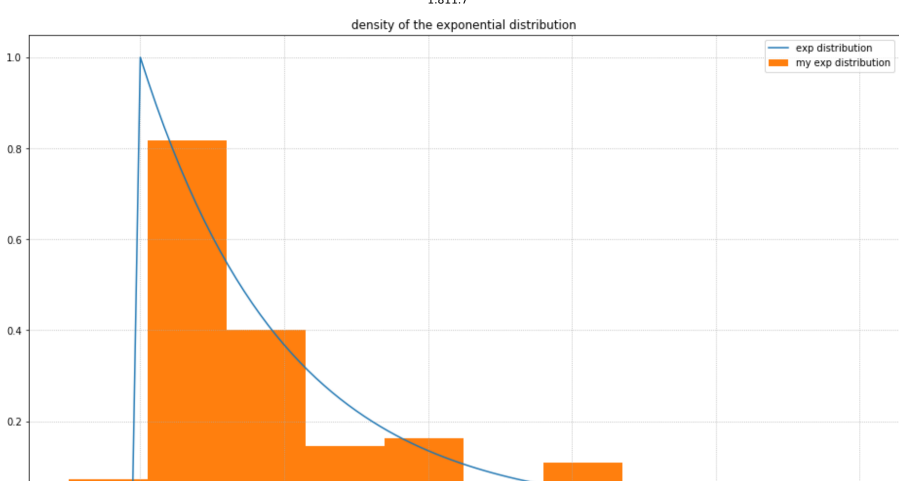
Для Exp(1) сгенерируйте выборку размера 100 и постройте график плотности этого распределения на отрезке [-0.5, 5].

```
In [65]: grid = np.linspace(-0.5, 5, 100)

plt.figure(
    figsize=(16,9)
)

plt.plot(grid, sps.expon.pdf(grid), label="exp distribution")
plt.hist(expon(100), range=(-0.5,5), bins=10, label="my exp distribution", density=True)

plt.title("density of the exponential distribution")
plt.legend()
plt.grid(ls=':')
plt.show()
```



ź

## Вывод по задаче:

Одни распределения позволяют генерировать другие распределения.

# Легкая часть: матричное умножение

0.0

## Задача 2

Напишите функцию, реализующую матричное умножение. При вычислении разрешается создавать объекты размерности три. Запрещается пользоваться функциями, реализующими матричное умножение ( numpy.dot , операция @ , операция умножения в классе numpy.matrix ). Разрешено пользоваться только простыми векторно-арифметическими операциями над numpy.array , а также преобразованиями осей. *Авторское решение занимает одну строчку.* 

```
In [66]: def matrix_multiplication(A, B):
    A = A.reshape(A.shape[0], A.shape[1], 1)
    B = B.reshape(1, B.shape[0], B.shape[1])
    return np.sum(A * B, axis=1)
```

Проверьте правильность реализации на случайных матрицах. Должен получится ноль.

```
In [67]: A = sps.uniform.rvs(size=(10, 20))
B = sps.uniform.rvs(size=(20, 30))
np.abs(matrix_multiplication(A, B) - A @ B).sum()
```

Out[67]: 7.949196856316121e-14

На основе опыта: вот в таком стиле многие из вас присылали бы нам свои работы, если не стали бы делать это задание :)

Проверьте, насколько быстрее работает ваш код по сравнению с неэффективной реализацией stupid\_matrix\_multiplication. Эффективный код должен работать почти в 200 раз быстрее. Для примера посмотрите также, насколько быстрее работают встроенные numpy -функции.

```
In [69]: A = sps.uniform.rvs(size=(400, 200))
         B = sps.uniform.rvs(size=(200, 300))
         %time C1 = matrix multiplication(A, B)
         %time C2 = A @ B # python 3.5
         %time C3 = np.matrix(A) * np.matrix(B)
         %time C4 = stupid matrix multiplication(A, B)
         %time C5 = np.einsum('ij,jk->ik', A, B)
         CPU times: user 214 ms, sys: 148 ms, total: 362 ms
         Wall time: 514 ms
         CPU times: user 11 ms, sys: 0 ns, total: 11 ms
         Wall time: 4.29 ms
         CPU times: user 20.2 ms, sys: 4.15 ms, total: 24.4 ms
         Wall time: 15 ms
         CPU times: user 40.7 s, sys: 468 ms, total: 41.2 s
         Wall time: 47.7 s
         CPU times: user 15.9 ms, sys: 0 ns, total: 15.9 ms
         Wall time: 15.4 ms
```

Ниже для примера приведена полная реализация функции. Вас мы, конечно, не будем требовать проверять входные данные на корректность, но документации к функциям нужно писать.

```
In [70]: def matrix_multiplication(A, B):
    '''Возвращает матрицу, которая является результатом матричного умножения матриц A и B.

# Если А или В имеют другой тип, нужно выполнить преобразование типов
A = np.array(A)
B = np.array(B)

# Проверка данных входных данных на корректность
assert A.ndim == 2 and B.ndim == 2, 'Размер матриц не равен 2'
assert A.shape[1] == B.shape[0], \
    ('Mатрицы размерностей {} и {} неперемножаемы'.format(A.shape, B.shape))

C = np.inner(A,B.T)
return C
```

## Сложная часть: броуновское движение

## Задача 3

Познавательная часть задачи (не пригодится для решения задачи)

Абсолютное значение скорости движения частиц идеального газа, находящегося в состоянии ТД-равновесия, есть случайная величина, имеющая распределение Максвелла и зависящая только от одного термодинамического параметра — температуры T.

В общем случае плотность вероятности распределения Максвелла для n-мерного пространства имеет вид:

$$p(v)=\mathrm{C}\;e^{-rac{mv^2}{2kT}}\,v^{n-1},$$
 где  $v\in[0,+\infty)$ , а константа  $\mathrm{C}$  находится из условия нормировки  $\int\limits_0^{+\infty}p(v)\mathrm{d}v=1.$ 

Физический смысл этой функции таков: вероятность того, что скорость частицы входит в промежуток  $[v_0, v_0 + \mathrm{d}v]$ , приближённо равна  $p(v_0)\mathrm{d}v$  при достаточно малом  $\mathrm{d}v$ . Тут надо оговориться, что математически корректное утверждение таково:

$$\lim_{dv \to 0} \frac{P\{v \mid v \in [v_0, v_0 + dv]\}}{dv} = p(v_0).$$

Поскольку это распределение не ограничено справа, определённая доля частиц среды приобратает настолько высокие скорости, что при столкновении с макрообъектом может происходить заметное отклонение как траектории, так и скорости его движения.

Мы предполагаем идеальность газа, поэтому компоненты вектора скорости частиц среды  $v_i$  можно считать независимыми нормально распределёнными случайными величинами, т.е.

$$v_i \sim \mathcal{N}(0, s^2),$$

где s зависит от температуры и массы частиц и одинаково для всех направлений движения.

При столкновении макрообъекта с частицами среды происходит перераспределение импульса в соответствии с законами сохранения энергии и импульса, но в силу большого числа подобных событий за единицу времени, моделировать их напрямую достаточно затруднительно. Поэтому для выполнения этого ноутбука сделаем следующие предположения:

- Приращение компоненты координаты броуновской частицы за фиксированный промежуток времени (или за шаг)  $\Delta t$  имеет вид  $\Delta x_i \sim \mathcal{N}(0, \sigma^2)$ .
- $\sigma$  является конкретным числом, зависящим как от  $\Delta t$ , так и от параметров броуновской частицы и среды.
- При этом  $\sigma$  не зависит ни от координат, ни от текущего вектора скорости броуновкой частицы.

Если говорить формальным языком, в этом ноутбуке мы будем моделировать <u>Винеровский случайный процесс</u> (<a href="https://ru.wikipedia.org/wiki/%D0%92%D0%B8%D0%BD%D0%B5%D1%80%D0%BE%D0%B2%D1%81%D0%BA%D0%B8%D0%B9\_%D0%BF%">https://ru.wikipedia.org/wiki/%D0%92%D0%B8%D0%BD%D0%B5%D1%80%D0%BE%D0%B2%D1%81%D0%BA%D0%B8%D0%B9\_%D0%BF%</a> с фиксированным шагом.

#### Задание

#### 1. Разработать функцию симуляции броуновского движения

Функция должна вычислять приращение координаты частицы на каждом шаге как  $\Delta x_{ijk} \sim \mathcal{N}(0, \sigma^2) \ \forall i, j, k$ , где i — номер частицы, j — номер координаты, а k — номер шага. Функция принимает в качестве аргументов:

• Параметр  $\sigma$ ;

- Количество последовательных изменений координат (шагов), приходящихся на один процесс;
- Число процессов для генерации (количество различных частиц);
- Количество пространственных измерений для генерации процесса.

#### Возвращаемое значение:

• 3-х мерный массив result, где result[i,j,k] — значение j-й координаты i-й частицы на k-м шаге.

### Общее требование

• Считать, что все частицы в начальный момент времени находятся в начале координат.

#### Что нужно сделать

- Реализовать функцию для произвольной размерности, не используя циклы.
- Дописать проверки типов для остальных аргументов.

Обратите внимание на использование аннотаций для типов аргументов и возвращаемого значения функции. В новых версиях Питона подобные возможности синтаксиса используются в качестве подсказок для программистов и статических анализаторов кода, и никакой дополнительной функциональности не добавляют.

Например, typing.Union[int, float] означает "или int, или float".

#### Что может оказаться полезным

- Генерация нормальной выборки: scipy.stats.norm. <u>Ссылка</u> (https://docs.scipy.org/doc/scipy/reference/generated/scipy.stats.norm.html)
- Кумулятивная сумма: метод cumsum y np.ndarray. <u>Ссылка</u> (<a href="https://docs.scipy.org/doc/numpy/reference/generated/numpy.ndarray.cumsum.html">https://docs.scipy.org/doc/numpy/reference/generated/numpy.ndarray.cumsum.html</a>)

```
In [71]: def generate brownian(sigma: typing.Union[int, float] = 1,
                               n proc: int = 10,
                               n dims: int = 2.
                               n steps: int = 100) -> np.ndarray:
             0.00
             :param sigma:
                              стандартное отклонение нормального распределения,
                              генерирующего пошаговые смещения координат
                              число процессов для генерации(количество различных частиц)
             :param n proc:
             :param n dims:
                              размерность рассматриваемого пространсва
             :param n steps:
                              количество последовательных изменений координат (шагов),
                              приходящихся на один процесс
                              np.ndarray размера (n proc, n dims, n steps), содержащий
             :return:
                              на позиции [i,j,k] значение j-й координаты i-й частицы
                              на к-м шаге.
             0.00
             if not np.issubdtype(type(sigma), np.number):
                 raise TypeError("Параметр 'sigma' должен быть числом")
             if not np.issubdtype(type(n proc), np.integer):
                 raise TypeError("Параметр 'n proc' должен быть числом целым числом")
             if not np.issubdtype(type(n dims), np.integer):
                 raise TypeError("Параметр 'n dims' должен быть числом целым числом")
             if not np.issubdtype(type(n steps), np.integer):
                 raise TypeError("Параметр 'n steps' должен быть числом целым числом")
             values = sps.norm(loc=0, scale=sigma).rvs(size=(n proc, n dims, n steps))
             return np.cumsum(values, axis=2)
```

Символ \* в заголовке означает, что все аргументы, объявленные после него, необходимо определять только по имени.

Например,

```
generate_brownian(323, 3) # Ошибка
generate brownian(323, n steps=3) # OK
```

При проверке типов остальных аргументов, по аналогии с np.number, можно использовать np.integer. Конструкция np.issubdtype(type(param), np.number) используется по причине того, что стандартная питоновская проверка isinstance(sigma, (int, float)) не будет работать для numpy -чисел int64, int32, float64 и т.д.

```
In [72]: brownian_2d = generate_brownian(2, n_steps=12000, n_proc=500, n_dims=2)
assert brownian_2d.shape == (500, 2, 12000)
```

## 2. Визуализируйте траектории для 9-ти первых броуновских частиц

#### Что нужно сделать

- Нарисовать 2D-графики для brownian 2d.
- Нарисовать 3D-графики для brownian 3d = generate brownian(2, n steps=12000, n proc=500, n dims=3).

## Общие требования

• Установить соотношение масштабов осей, равное 1, для каждого из подграфиков.

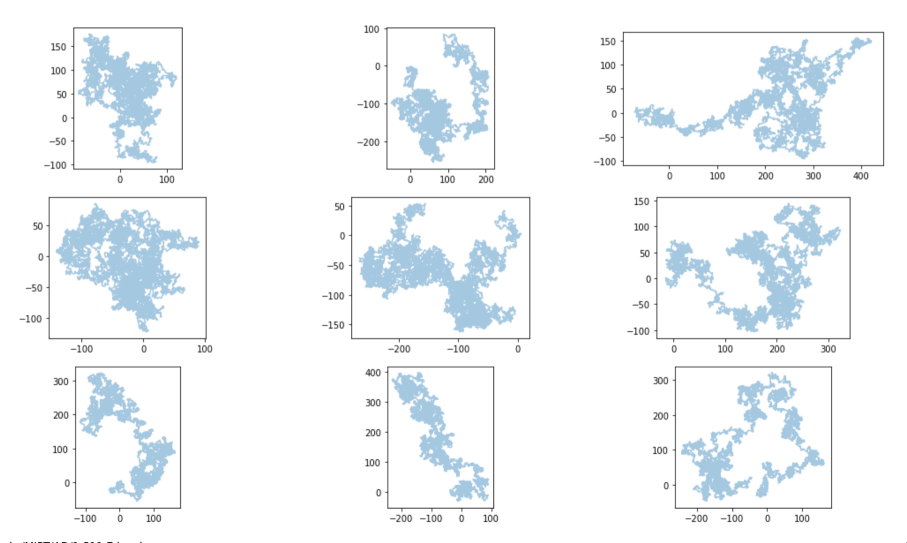
#### Что может оказаться полезным

- <u>Туториал (https://matplotlib.org/devdocs/gallery/subplots\_axes\_and\_figures/subplots\_demo.html)</u> по построению нескольких графиков на одной странице.
- Meтод plot y AxesSubplot (переменная ах в цикле ниже).
- Метод set aspect y AxesSubplot.

```
In [73]: fig, axes = plt.subplots(3, 3, figsize=(18, 10))
fig.suptitle('Траектории броуновского движения', fontsize=20)

for ax, (xs, ys) in zip(axes.flat, brownian_2d):
    ax.plot(xs, ys, alpha=0.4)
    ax.set_aspect(aspect='equal')
```

## Траектории броуновского движения

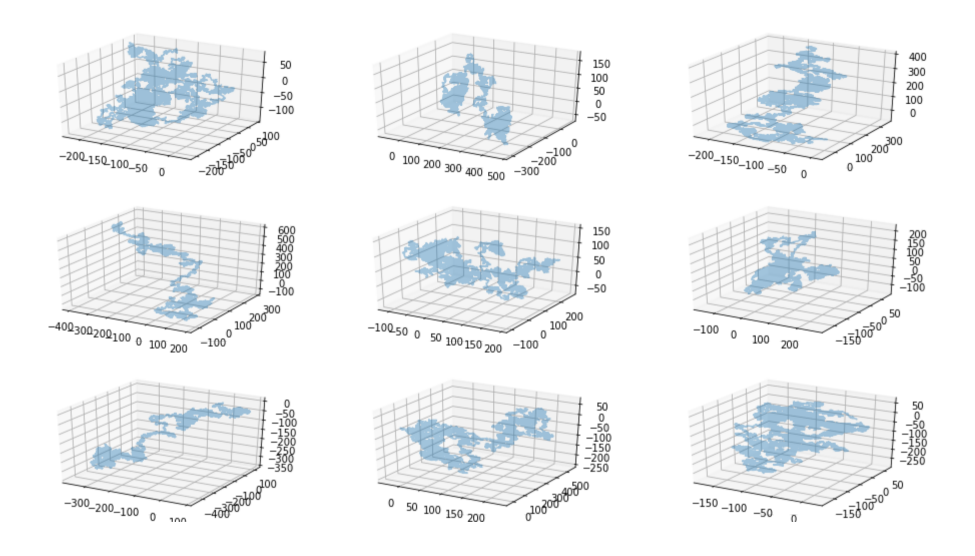


```
In [74]: brownian_3d = generate_brownian(2, n_steps=12000, n_proc=500, n_dims=3)[:9]
fig = plt.figure(
    figsize=(16,9)
)

fig.suptitle('Траектории броуновского движения $3 d$', fontsize=20)

for i in range(1, 10):
    ax = fig.add_subplot(3, 3, i, projection='3d')
    ax.plot(brownian_3d[i-1, 0], brownian_3d[i-1, 1], brownian_3d[i-1, 2], alpha=0.4)
    ax.autoscale()
```

# Траектории броуновского движения 3d



## 3. Постройте график среднего расстояния частицы от начала координат в зависимости от времени (шага)

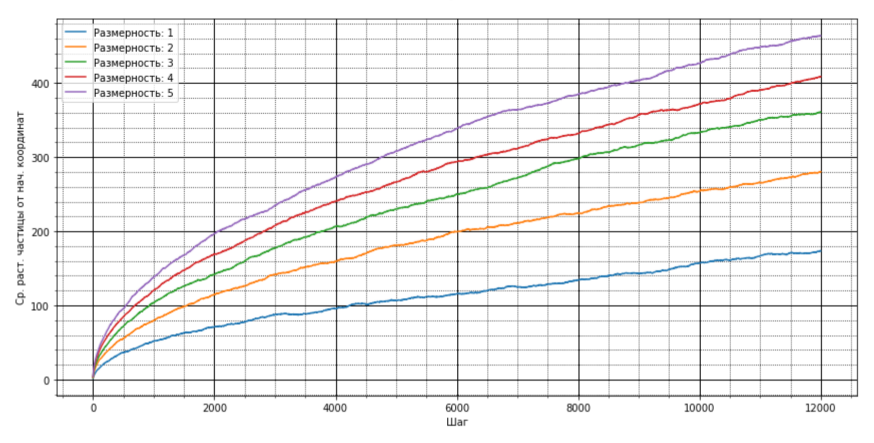
- Постройте для n\_dims от 1 до 5 включительно.
- Кривые должны быть отрисованы на одном графике. Каждая кривая должна иметь легенду.
- Для графиков подписи к осям обязательны.

## Вопросы

- Как вы думаете, какой функцией может описываться данная зависимость?
- Сильно ли её вид зависит от размерности пространства?
- Можно ли её линеаризовать? Если да, нарисуйте график с такими же требованиями.

1.811.7

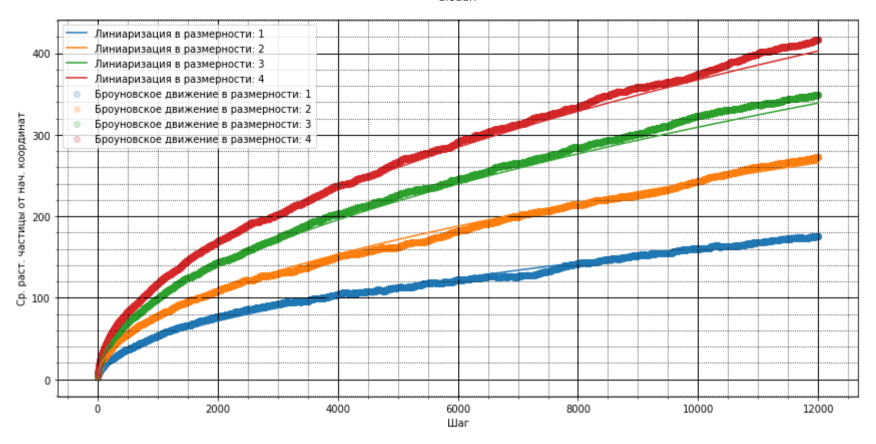
```
In [75]: plt.figure(figsize=(12, 6))
         for n dims in range(1, 6):
             data = np.average(
                 np.sum(generate brownian(2, n steps=12000, n proc=500, n dims=n dims) ** 2, axis=1)** (0.5),
                 axis=0
             plt.plot(
                 np.arange(len(data)),
                 label=f'Размерность: {n dims}'
         plt.ylabel('Cp. раст. частицы от нач. координат')
         plt.xlabel('War')
         plt.legend(loc='best')
         plt.tight layout()
         plt.minorticks on()
         # Определяем внешний вид линий основной сетки:
         plt.grid(which='major',
                 color = 'k',
                 linewidth = 1)
         # Определяем внешний вид линий вспомогательной
         # сетки:
         plt.grid(which='minor',
                 color = 'k',
                 linestyle = ':')
         plt.show()
```



## Вывод:

- Можно описать функцией  $y = a\sqrt{x}$ .
- Если говорить в терминах приближающей функции, то с ростом размерности увеличивается коэффициент а.
- Да, можно линеаризовать.

```
In [76]: plt.figure(figsize=(12, 6))
         for n dims in range(1, 5):
             data = np.average(
                 np.sum(generate brownian(2, n steps=12000, n proc=500, n dims=n dims) ** 2, axis=1) ** (0.5),
                 axis=0
             plt.scatter(
                 np.arange(len(data)),
                 label=f'Броуновское движение в размерности: {n dims}',
                 alpha=0.2
             plt.plot(
                 np.arange(12000),
                 1.6 * (n dims ** 0.6) * np.sqrt(np.arange(12000)),
                 label=f'Линиаризация в размерности: {n dims}'
         plt.ylabel('Cp. раст. частицы от нач. координат')
         plt.xlabel('War')
         plt.legend(loc='best')
         plt.tight layout()
         plt.minorticks on()
         # Определяем внешний вид линий основной сетки:
         plt.grid(which='major',
                 color = 'k',
                 linewidth = 1)
         # Определяем внешний вид линий вспомогательной
         # сетки:
         plt.grid(which='minor',
                 color = 'k',
                 linestyle = ':')
         plt.show()
```



# Сложная часть: визуализация распределений

## Задача 4

В этой задаче вам нужно исследовать свойства дискретных распределений и абсолютно непрерывных распределений.

Для перечисленных ниже распределений нужно

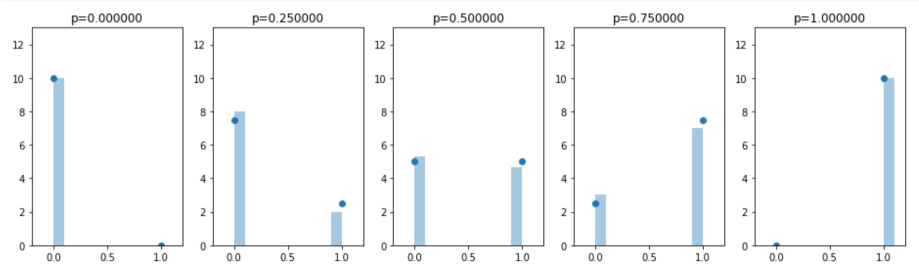
- 1) На основе графиков дискретной плотности (функции массы) для различных параметров пояснить, за что отвечает каждый параметр.
- 2) Сгенерировать набор независимых случайных величин из этого распределения и построить по ним гистограмму.
- 3) Сделать выводы о свойтсвах каждого из распределений.

## Распределения:

- Бернулли
- Биномиальное
- Равномерное
- Геометрическое

Для выполнения данного задания можно использовать код с лекции.

## Бернулли



#### Вывод:

При увеличении параметра р увеличивается вероятность случайной бернуллевской величины принять значение 1.

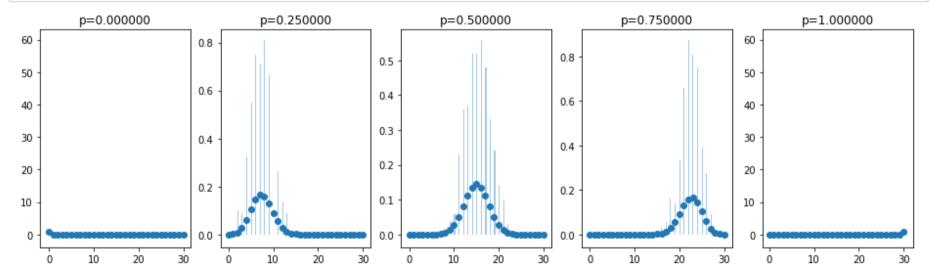
#### Биномиальное

```
In [78]: n = 30
    grid = np.linspace(0, n, n+1)
    values_p = np.linspace(0,1,5)

plt.figure(
        figsize=(16,9)
)

for i, p in enumerate(values_p):
    plt.subplot(2, 5, i + 1)
    plt.hist(sps.binom(n, p).rvs(size=400),density=True, bins=2*n, alpha=0.4)
    plt.scatter(grid, sps.binom(n, p).pmf(grid))
    plt.title("p=%f"% p)

plt.show()
```

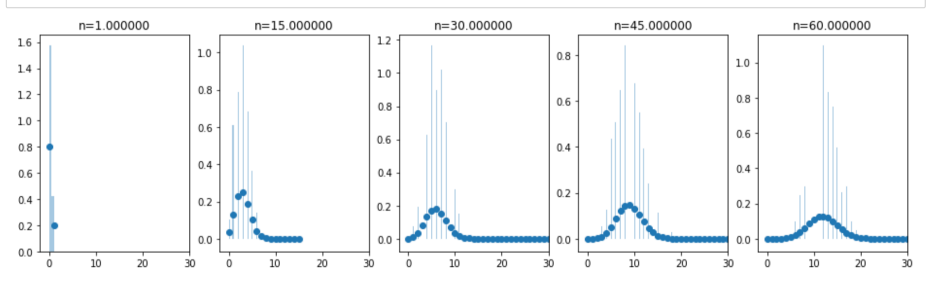


```
In [79]: p = 0.2
    values_n = np.linspace(1,60,5)

plt.figure(
    figsize=(16,9)
)

for i, n in enumerate(values_n):
    n = int(n)
    grid = np.linspace(0, n, n+1)
    plt.subplot(2, 5, i + 1)
    plt.hist(sps.binom(n, p).rvs(size=400),density=True, bins=2*n, alpha=0.4)
    plt.scatter(grid, sps.binom(n, p).pmf(grid))
    plt.xlim((-2, 30))
    plt.title("n=%f" %n)

plt.show()
```



## Вывод:

При фиксированном n увеличение p влечёт увеличение математического ожидание(положения пика). При фиксированном p увеличение n влечёт увеличение математического ожидания и дисперсии.

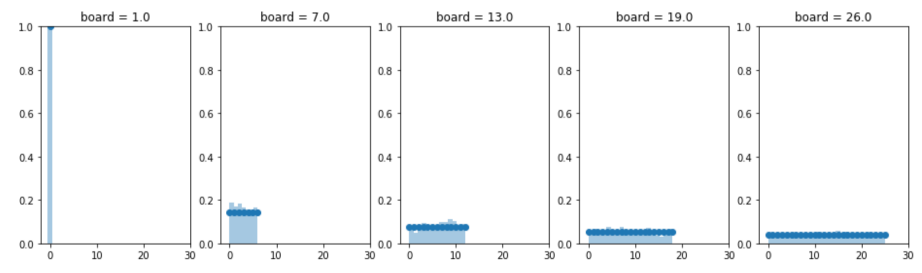
## Равномерное

```
In [80]: values_width = np.linspace(1,26,5)

plt.figure(
    figsize = (16,9)
)

for i, m in enumerate(values_width):
    plt.subplot(2,5,i + 1)
    m=int(m)
    grid = np.linspace(0, m-1, m)
    plt.hist(sps.randint(0, m).rvs(300), density=True, bins=m, alpha=0.4)
    plt.scatter(grid, sps.randint(0,m).pmf(k=grid))
    plt.xlim(-2,30)
    plt.ylim(0,1)
    plt.title("board = %.1f" % m)

plt.show()
```



#### Вывод:

Увеличение промежутка допустимых значений влечёт уменьшение плотности распределения.

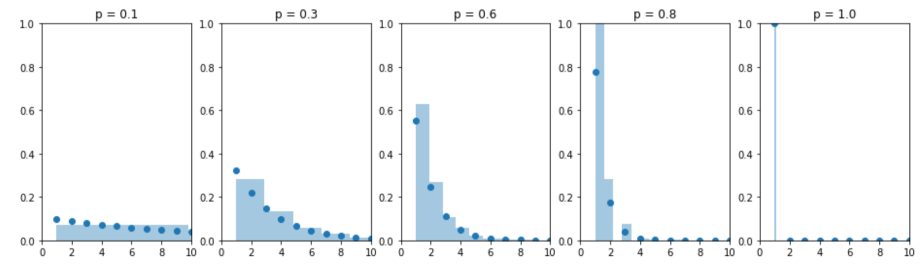
#### Геометрическое

```
In [81]: values_p = np.linspace(0.1,1, 5)

plt.figure(
    figsize = (16,9)
)

for i, p in enumerate(values_p):
    plt.subplot(2,5,i + 1)
    grid = np.linspace(1, 10, 10)
    plt.scatter(grid, sps.geom(p).pmf(k=grid))
    plt.hist(sps.geom(p).rvs(1000), density=True, alpha=0.4)
    plt.xlim(0,10)
    plt.ylim(0,1)
    plt.title("p = %.lf" % p)

plt.show()
```



#### Вывод:

При увеличени p все больше вероятность того что первый "орел" выпадет на меньшем количестве подбрасывании монетки, соответсвенно основная масса графика смещается к началу оси и встремляется вверх.